PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-187072

(43) Date of publication of application: 24.10.1984

(51)Int.CI.

C09K 3/14 B24D 3/00 C01B 21/064 C30B 33/00

(21)Application number: 58-059994

(71)Applicant: SHOWA DENKO KK

(22)Date of filing:

07.04.1983

(72)Inventor: MIYAZAKI KUNIHIRO

KIJIMA TERUO

(54) IMPROVEMENT OF GRINDING PARTICLE OF BN OF CUBIC SYSTEM

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve grinding ability of grinding particles, by heat-treating grinding particles of BN of cubic system in a molten salt at a specific temperature so that impurities are dissolved in the bath without damaging the grinding particles.

CONSTITUTION: Grinding particles of BN of cubic system are heat-treated in a molten salt (preferably water-soluble chloride of NaCl-KCl system) at 500W 1,300° C, preferably 700W1,000° C. The heat-treatment is preferably carried out ≤5° C/min low rate of heating.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

報(B2) ⑫特 公

昭60-58273

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

郊网公告 昭和60年(1985)12月19日

C 09 K 3/14 B 24 D 3/00 C 01 B 21/064

6683-4H 6902-3C 7508-4G

発明の数 1 (全4頁)

匈発明の名称

立方晶B N砥粒の改質法

②特 願 昭58-59994 63公 開 昭59-187072

22)出 願 昭58(1983)4月7日 @昭59(1984)10月24日

砂発 明 者 宮 崎 国 弘 4

精一

力

塩尻市宗賀515 塩尻市宗賀515

73発 明 照 者 木 島 の出 願 人 昭和電工株式会社

東京都港区芝大門1丁目13番9号

砂代 理 人 弁理士 菊地

査 官 思 審 古

1

の特許請求の範囲

1 立方晶BN砥粒を500~1300℃の温度範囲の溶 融塩中で加熱処理することを特徴とする立方晶 BN砥粒の改質法。

発明の詳細な説明

本発明は立方晶BN砥粒の改質法に関し、さら に詳しくは立方晶BN(以下CBNと略す)砥粒を 500~1300℃の温度範囲の溶融塩中で加熱処理す ることによつて、CBN砥粒の研削性能をより向 上させるための改質法に関する。

本発明者は先にCBN砥粒の改質法について特 許出願した(特願昭57-72585)。その内容は、 CBN砥粒の研削性能を向上させるための改質法 及びその改質砥粒を用いた砥石の製造法に関する 体雰囲気中又は真空中で加熱処理をすることに特 徴がある。この方法によれば、⑴合成時に生じた 内部応力歪の解放、(2)含有不純物の除去、という 二つの効果に基づいて、研削性能は処理前に比べ て30~50%向上する。しかし、この加熱処理条件 20 は二成分以上の多成分系のものが使用されるが、 は幾分ハードな部類に属し、特に気体雰囲気や真 空中の加熱では所定の昇温速度に砥粒を加熱制御 することがむずかしく、砥粒にかなりのダメージ を与えるために砥粒強度を低下させており、この ために本来期待されるべき性能向上が阻害されて 25 が必要で、量が少なくなると効果が減少する。 いる。

また上記の条件での加熱では拡散、蒸発によっ て除去できない不純物が残る。

2

ところが、本発明では溶融塩中で加熱処理を行 なうことによつて砥粒の不純物は浴中に溶け、速 やかに拡散除去される。また溶融塩は気体に比べ て熱容量が大きいために昇降温を所定の条件に制 5 御して非常にゆつくり行なうことができ、そのた めに不純物の移動もゆるやかになる。このように マイルドな条件で処理することができるので砥粒 に与えるダメージも少なくなり、クラック発生な どに基づく粒強度の低下が減少するものと考えら 10 hz.

この改質された砥粒は前記特願昭57-72585号 の場合と同じく、砥石製作時や研削加工時の熱 的、機械的衝撃に強く、しかも前記特願昭57-72585号のものより粒強度が大きいために、より もので、CBN砥粒を500~1300℃の温度範囲の気 *15* 研削性能にすぐれ、ビトリフアイド砥石、レジノ イド砥石、電着砥石などに広く使用可能である。

> 溶融塩は500~1300℃の間に融点を持つ塩化 物、フッ化物などのハロゲン化物系、B₂O₃の様 な酸化物系、及び炭酸塩系などの一成分系あるい 加熱処理後のCBN砥粒回収を考えれば水溶性の 塩化物系などが好ましい。又、使用する溶融塩は 処理するCBN砥粒の量に対して一定量以上(好 ましくは、CBN砥粒1カラツト当り39以上)

> 加熱処理は好ましくは5℃/分以下の遅い昇降 温速度で500~1300℃の温度範囲で行なう。500℃ 未満では殆んど効果がなく、1300°C以上では粒に

与えるダメージが大きい。使用する温度は処理す るCBN砥粒の粒度、含有不純物量、作製する砥 石の種類などで異なり、一般的には上記の範囲で 用いられるが、その中でも700°~1000℃が好ま しい。処理時間は60分以内で充分である。

ここに塩化物系を例にとつて更に詳細に説明す 3.

塩化物系ではNaCl, KCl, LiCl, MgCl2, BaCl₂, CaCl₂などの一成分系、あるいはそれら の内の二成分以上を組み合せた多成分系が使用さ 10 て試料とした。 れるが、ここでは最も代表的なNaCl - KCl 〔1:1モル)を例にとつて説明する。この系は 融点が約660℃なのでそれ以下の温度での処理を 目的とする場合には、この系は使用できず、 NaCl-LiCl, KCl-LiCl, NaCl-MgCl2, LiCl 15 -BaClaなどの系を使用するとよい。

前記NaCl-KClの粉末3 8 と粒度#80/100の CBN砥粒10カラツトをよく混合した後、アルミ ナルツボに充塡し、大気中で電気炉に設置する。 1時間保持をした後、1℃/分の速度で降温す る。200℃以下になつたらルツボを取り出し、水 中に投入して沸騰させながらNaCIーKCIの塩を 溶解する。塩が溶解し終つたら塩酸中で1時間煮 沸し、CBN砥粒表面に付着している不純物を完 25 配 合 全に除去する。水洗後乾燥し、含有不純物の分析 と粒強度の測定を行なう。分析は通常の化学分析 により、粒強度の測定は次の様にして行なう。

まず、指定された篩網で篩別したサンプルの一 定量と60 55の鋼球1個を容積約2 51のカプセル 30 に入れて、小型振動ミルで一定時間粉砕をする。 粉砕されたサンプルを指定された節網で篩別し、 篩網上のサンプル残存重量%をもつてタフネス値 とする。従つて、このタフネス値が大きい程、粉 砕のされ方が少なく、粒強度は大きいと言うこと 35 このセグメント中にはCBN砥粒が約25容量%含 ができる。

この様にして得られたCBN砥粒サンプルの含 有不純物量と粒強度の測定結果を前記特額昭57-72585号のN₂気流中での結果と対比して、第1表 に示す。

第1表から明らかな如く、本発明による溶融塩 中での処理の方が不純物除去にもすぐれ、粒強度 低下が著しく少ない。特に、700℃の如き低温で も不純物は充分に除去され、且つ殆んど粒強度低 下をもたらさないということは注目に値する。 以下実施例により説明する。

実施例 1

各種粒度(#60/80, #80/100, #120/ 5 140, #140/170, #170/200, #270/325) O CBN砥粒をNaCl-KCl (1:1モル)の溶融塩 中で700°C、1時間加熱処理をした。昇温及び降 温速度はいずれも1℃/分で行なつた。加熱処理 後、前記の如く溶融塩を溶解し、酸水洗後乾燥し

第1表

观 項目	含有不	純物量ppm	タフネス値の	
理温度	本発明	N2 気流中	本発明	N2 気流中
無処理	680		49	
700℃	380	410	48	3 9
300℃	360	400	3.9	30
900℃	3 2 0	380	34	27

まず、これらの試料について含有不純物と粒強 次いで、1℃/分の速度で昇温し、所定温度にて 20 度の測定を行なつた。その結果、全粒度とも含有 不納物量は当初(無処理時)の約半量に減少し、 粒強度は殆んど低下しなかつた。次いで、これら の試料の中から#80/100を選び、次の様にして ビトリフアイド砥石を製作した。

ſ	CBN砥粒 #80/100	35重量%		
	ホワイトモランダム WA#180	47	//	
ł	CBN砥粒 #80/100 ホワイトモランダム WA#180 ビトリフアイド結合剤 (ホウケイ酸ガラス)	14	"	
	(ホウケイ酸ガラス)			
ļ	糊料	4	"	

上記配合物を円弧状(厚さ3㎜、巾7㎜、円弧 の長さ32㎜、外径の曲率半径75㎜、内径の曲率半 径72㎜) にプレス成型し、120℃で1時間乾燥 後、900℃で1時間焼成してセグメントを得た。 まれている。このセグメントを外径1440 ㎜、内 径50.84 ㎜、厚み7㎜の金属製円盤の外周に接着 剤で貼りつけて平型砥石にした。

実施例 2

実施例1と同様の各種粒度のCBN砥粒をNaCl (60モル%) -LiCI溶融塩中で700℃、1時間加熱 処理をした。昇温及び降温速度はいずれも1℃/ 分で行なつた。加熱処理後、実施例1と同様にし て試料を得た。全粒度とも含有不純物は当初(無

Compression of the contract

処理時)のほぼ半量に減少し、粒強度は当初のほ^{*} ぼ92%即ち8%程の低下にとどまつた。

これらの試料の中から#80/100を選び、実施 例1と同一条件で同一寸法のビトリファイド 砥石 を製作した。

実施例 3

実施例1で得られた#140/170の砥粒を用いて 次の様にしてレジノイド砥石を製作した。

まず、レジンボンドとの砥粒保持力を良くする ために通常よく使用される無電解Niメツキ液 10 (ニムデンスーパー)を用い、約60重量%のNi被 覆を行なつた。

配合

CBN砥粒 #140/170(Ni被覆

粒)

64重量% 15

フエノール樹脂

22重量%

【緑色炭化ケィ素 GC#2000

14重量%

内径1504 mの金型の内部に、外径1444 m、内 径50.84 ㎜、厚さ7㎜の金属製円盤を同心にして 入れ、金型の内壁と円盤の外間に上記配合物を充 20 塡し、定容法でホットプレス(約180℃、1時間 保持)、成型後、190°Cで12時間焼成して平型砥石 にした。この砥粒層にはCBN砥粒が約25容量% 含まれている。

実施例 4

実施例1で得られた#80/100の砥粒を用い て、外径1504 mm、内径50.84 mm、厚さ7 mmの金 属製円盤の外周上に単層に電気メツキで砥粒を固 定し、電着砥石を得た。電着メッキ層厚さは砥粒 径の2/3で約110μ πである。

比較例 1

比較対照のため、無処理の粒度#80/100の CBN砥粒を用いて、実施例1と同一条件で同一 寸法のビトリフアイド砥石を製作した。

研削試験結果は第2表に示す通りである。 比較例 2

比較対照のため、無処理の粒度#80/100の CBN砥粒をN。気流中、700℃で1時間加熱処理を した。昇降温速度は1℃/分である。この砥粒を 用いて、実施例1と同一条件で同一寸法のビトリ 40 製作した。 ファイド砥石を製作した。

研削試験結果は第2表に示す通りである。

第2表の研削試験条件は、砥石周速度1500m/ 分、テーブル送り速度15m/分、サドル送り2

mm/パス、切込量0.02mm、研削油ノリタケクール S-75Tの75倍液使用で湿式平面トラバース研削 を行なつた。被削材はJIS SKH-57(ロツクウ エル硬度Cススケール63、長さ200m、幅100mm) 5 で総研削深さ3.0mmであった。

第2表

砥 石	研削量 (cal)	研削比率
実施例 1	5 9.3	420
# 2	5 9.2	410
比較例 1	5 8.7	250
<i>u</i> 2	5 9.1	363

※研削比=研削量(cnl)÷砥石摩耗量(cnl)

第3表

砥石	研削量 (㎡)	研削比
夷施例 3	5 9.0	330
比較例 3	5 8.2	196

第 4 表

Γ	1	Œ	石		研削量(cnt)
	夷	施	(51)	4	9 2.0
	比	較	例	4	5 1.8

実施例1及び2のピトリファイド砥石は比較例 25 1及び2のいずれと比べても研削比は向上し、溶 融塩処理による砥粒改質効果の著しいことを示し ている。

比較例 3

比較対照のため、無処理粒の粒度#140/170の 30 CBN砥粒を用いて実施例3と同一条件で同一寸 法のレジノイド砥石を製作した。

研削試験結果は第3表に示す通りである。研削 試験条件は比較例2で述べた通りである。

実施例3のレジノイド砥石は比較例3に比べて 35 研削比は向上し、溶融塩処理により砥粒改質が行 なわれたことを示している。

比較例 4

比較対照のため、無処理の粒度#80/100を用 いて実施例4と同一条件で同一寸法の電潜砥石を

研削試験結果は第4表に示す通りである。研削 試験条件は比較例2に述べた通りである。但し、 研削が進行するに従つて砥石軸モーター電流値は 増加を続け、オーバーロードになる。従つてこの

7

試験ではオーバーロードになるまでに研削した研 削量でもつて比較した。

実施例4の電着砥石は比較例4に比べて研削量

が増加しており、溶融塩処理により砥粒改質が行 なわれたことを示している。

- 212 -